B日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

四公開特許公報(A) $\Psi 4 - 64046$

Solnt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月28日

G 01 N G 01 R G 01 V 24/08 33/28 3/14

7256-2G 7621-2J

G 01 N

D

審査請求 未請求 請求項の数 9 (全9頁)

❷発明の名称

特定物質の検知方法およびその装置

願 平2-172741 20特

顧 平2(1990)7月2日 ②出

@発 明 者 丸 泉

琢 也

東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製

作所中央研究所内

何発 明 者

ĖΒ

東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製

作所中央研究所内

@発 明 者 忢 裕 東京都国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製

作所中央研究所内

勿出 顧 株式会社日立製作所 東京都千代田区神田駿河台 4 丁目 6 番地

四代 理 弁理士 中村 純之助

外1名

明細

1. 発明の名称

特定物質の検知方法およびその装置

- 2、特許請求の範囲
 - 1.被検査物を所定位置に持ってくるステップと、 特定の物質中にある原子核と該特定の物質に固 有の物質内電場との静電相互作用のためにエネ ルギーの分裂した前記原子核のスピン状態の間 の遷移エネルギー付近のエネルギーを持つ電磁 波を、前記所定位置にある被検査物に照射して、 前記スピン状態の間の運移を検出するステップ と、前記被検査物中における前記特定の物質の 存在の有無を検知するステップとを有する特定 物質の検知方法において、前記スピン状態の間 の遷移を検出するステップで検出した信号が、 前記原子核と前記特定の物質に固有の物質内電 場との酔電相互作用のためにエネルギーの分裂 した前記原子核のスピン状態の間の遷移に起因 するものか否かを弁別判断するステップを設け

たことを特徴とする特定物質の検知方法。

- 2. 請求項1に記載の特定物質の検知方法におい て、弁別判断するステップが、前記電磁波の照 射期間にわたり静磁場を被検査物に重量印加す るサブステップと、該静磁場を印加したときの、 前記スピン状態の間の選移を検出するステップ で観測される信号を、静磁場を印加しないとき の、前記スピン状態の間の遷移を検出するステ ップで観測される信号と比較するサブステップ とを有することを特徴とする特定物質の検知方
- 3. 請求項1に記載の特定物質の検知方法におい て、弁別判断するステップが、前記スピン状態 の間の選移を検出するステップで観測される信 号の特性級和時間を、前記特定の物質に固有な 特性馥和時間と比較するサブステップを有する ことを特徴とする特定物質の検知方法。
- 4.請求項1ないし3のいずれか1項に記載の符 定物質の検知方法において、前記エネルギーの 分裂が、前記原子核の電気四重模能率と前記物

質内電場の勾配との静電相互作用に起因して生 じたものであることを特徴とする特定物質の検 知方法。

- 5. 請求項4に記載の特定物質の検知方法において、被検室物に照射する電磁波の周波数を、爆発物中の窒素14項および塩素35核の内のしたなくとも一つの核四重複共鳴周波数に設定の存むにおける前記機免物の存在を検知することを特徴とする特定物質の検知方法。
- 8. 請求項7に記載の特定物質の検知システムにおいて、前記ラジオ波吸収測定装置は、前記被検査物中における特定物質の核四重極共鳴吸収を測定する装置であることを特徴とする特定物質の検知システム。
- 9. 請求項 8 に記載の特定物質の検知システムにおいて、特定物質の核四重極共鳴吸収を測定する装置は、窒素 1 4 核、塩素 3 5 核および塩素 3 7 核の内の少なくとも一つの核四重極共鳴吸収を測定する装置であることを特徴とする特定物質の検知システム。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は、被検査物のなかに他の物質と混在している特定の物質を、非破壊で検知する検知方法およびその装置にかかわり、特に、荷物等のなかに隠された覚塵剤、麻薬、プラスチック爆弾などの禁制品を高信頼度で検知するのに好適な検知方法およびその装置に関する。

定物質の検知装置において、前記被検変物に静 磁場を印加する手段を設けたことを特徴とする 特定物質の検知装置。

7. X線発生装置と、該X線発生装置からのX線 を被検査物に照射する手段と、該被検査物を透 過したX級を検知するX級検知用センサと、該 X線検知用センサで検出された結果を報知する モニタとを有するX線検査装置、ならびにラジ オ波発生装置と、該ラジオ波発生装置からのラ ジオ波を前記被検査物に照射するラジオ波照射 検知用コイルと、前記被検査物中の特定物質に よる前記ラジオ波の吸収を検知する手段とを有 するラジオ波吸収測定装置を備えてなり、前記 X級検査装置から得られた被検査物のX級情報 ならびに前記ラジオ波吸収測定装置から得られ た特定ラジオ波の吸収の有無および強弱により、 被検査物中の特定物質を検知する特定物質の検 知システムにおいて、前記被検査物に静磁場を 印加する手段を設けたことを特徴とする特定物 質の検知システム。

【従来のお婚】

航空機への禁制品の持込み検査や、輸送貨物等 の危険物検査の装置であるX線検査システムは、 X線散乱強度の強い金属製の刀剣や銃器などを、 明瞭な影としてテレビジョンモニタ上で検知する ことができ、航空機ハイジャックの未然防止等に 役立てられている。この祖の従来技術に関しては、 例えば特開昭61-18447号公報に記載され ている。一方、X線散乱強度測定に代えて、禁制 物質中に存在する原子核、例えば窒素14核に着 目し、同核の核四重提共鳴(以下NQRと略記す る)吸収などを観測し、該禁制物質の存在の有無 を検知する方法と装置が提案されている。これに 関する従来技術としては、例えば、本顯出願人と 同一の出願人によって出願された特願平1 -160751号に記載されたものがある。なお、 この方法は、NQR吸収周波数が物質により定ま る定数となることから、禁制品などの特定物質の 同定検知に対し高度に選択的なものである。

特閒平4-64046(3)

〔発明が解決しようとする譲題〕

上記世来技術のうち、まずX線検査システムにおいては、X線散乱現象を利用しているため、金属を構成要素として特たない武器や危険物等の検知は困難であり、さらに、例えば覚醒剤、麻薬、プラスチック爆弾などのような、一定形状を持たない禁制物については、全く見追してしまうという問題があった。

本発明の一つの目的は、上記NQR法を利用した物質の検知において、被検査物中に他の物質と 逸在している特定の物質を、非破壊かつ高信頼度 で検知する方法およその装置を提供することである。

また、本発明の他の目的は、従来のX線透過検査によっては検知困難であった、液状、分う)の有機物または無機物からなる類別物の有無も対象をは無機物からなる類別物の有無した新知できる、NQR検知システムを提供することであり、こともに、現の検知システムを提供することで保留するとともに、数検空物中における繋制物の除去作業を、迅速を対するようにしようとするものである。

(課題を解決するための手段)

上記第1の目的は、プラスチック爆弾などの禁制物を、その構成物質の分子構造に固有な模四重 低共鳴信号を検出することによって検知する一連 のステップにおいて、額辺信号のNQR由来の真

には圧電効果(ピエゾ効果ともいう)を示すもの が多いことによる。すなわち、上記効果は、風射 電磁波の電気ベクトル成分により、上記禁制物徴 結晶に機械的振動が誘起され、発生する誘導双極 子により上記祭制物外に向けて電磁波が放射され る現象であるが、放射電磁波の周波数がNQR応 答検知電磁波の周波数と同一となるため、実際に はNQR応答がないにもかかわらず、ピエノ効果 によって、あたかもNQR広答があったかのよう な状況が呈示されるという問題があった。また第 2に、NQR応答信号はサブルVからルVのオー ダーで非常に微弱であるため、その検知増幅器の 利得として100~130dBもの高感度増幅が 必要となる。このため、外来の商用放送、船舶無 薬、アマチュア無線などの偽信号が紛れ込んで、 NQR応答信号と誤判断されるという問題があっ た。これらピエゾ効果に由来する偽信号、外来妨 害電磁波に由来する偽信号は、いずれも特定物質、 特に禁制品の検査時に誤判断を生じて、検査のス ループットの低下を招くことになる。

偽を弁別判断するステップを新たに設けることに より、速成される。

また、上記第2の目的は、透視型X線検査装置、 ラジオ波発生装置、ラジオ波照射検知用コイル、 ラジオ波吸収測定装置からなる検知システムに、 観測信号のNQR由来の真偽を弁別判断する手段 を新たに併設し、禁制物の形状情報と物性情報と による総合的な検知を高信額度で行うことにより、 達成される。

なお、上記した観測信号のNQR由来の真偽を 弁別判断する方法としては、例えば、被検査物へ のNQR検知用電磁波の照射期間にわたり、静磁場 場を被検査物に重量印加するステップと、静磁場 印加時のNQR選移検出ステップで観測される信 号を、静磁場非印加時のNQR選移検出ステップとからなる で観測される信号と比較するステップとからなる 信号真偽弁別手段などを用いる。

〔作用〕

以下、本発明の基となる原理と、上記構成の作用について説明する。

「核四重極共鳴(以下NQRと記す)検知法は、 核スピンが1以上で核四重極能率がゼロではない 原子核の核スピンと外部電場勾配との相互作用に より分裂したスピン状態の間の運移を検知する方 法である。いま、検知特定物質は、微結晶粉末か らなっていると仮定する(覚護剤、麻薬、ブラス チック場弾などの禁制物でNQR検知対象となる 物質は、微結晶粉末である)。 外部磁場がない場 合は、上記スピン状態間の分裂幅は各微結晶にわ たり、すべて同一であるため、全体としてNQR 吸収信号を観測することができる。一方、外部磁 響を印加した場合は、上記スピン状態間の分裂幅 は各策結晶の結晶軸と外部磁場の方向とのなす角 皮に依存して変動する。すなわち、各微結晶ごと にNQR吸収間波数が異なり、また、各数結晶の 検知物質中での配向分布は一様であると一般に会 えられるため、全体としてNQR信号は分散消失 してしまうことになる。さらに、ピエソ効果由来 の負信号、外来の商用放送、船舶無線、アマチュ ア無線などの外来雑音は、印加静磁場に対して全

以上に、静磁場を印加してNQR応答の真偽を 弁別する方法を説明したが、これ以外にも、NQ R応答の真偽を弁別する方法もある。それは、N QR応答そのものの性質を利用するものである。 その一つとして、共鳴局波数情報を利用すること が考えられる。例えば、窒果14枚のNQR応答

は、箕乗14核が非糖対称な電場勾配の場にある 場合、低周波領域から類に v 。、 v - 、 v + という 計3本のNQR応答信号を観測することができる。 従って、例えば +-、 ++ の二つの周波数の電磁波 を用いてNQR応答の親鸞を行い、双方とも信号 を検知できた場合、それらの信号は外来の難音に よるものではないと考えられるが、ピエソ効果由 来の跡罩広答は周波数 v - 、 v + それぞれに対して 発生する可能性があるので、真であるとは断重で きない。従って、この方法は採用できない。次に、 NQR応答そのものの性質を利用するものとして、 NQR応答信号の減衰回復特性を利用するものが ある。NQR応答信号観測法の一つに、パルス状 電磁波を試料に印加し、印加後の誘導信号を顕調 するパルスNQR法という手法が知られているが、 このパルスNQR法で持られる誘導信号は、試料 に固有な時定数下。で時間的に減衰する。例えば、 14窒素のNQR応答を示す、ヘキソーゲン(プ ラスチック爆弾の主成分)の ++ 吸収線では、室 温で830μ sec. ヘキサメチレンテトラミンの

以上、NQR信号の真偽を弁別判定する方法として、外部静磁場を印加する方法と、NQR応答の減衰時定数を比較する方法とについて、その作用を説明したが、これらの真偽弁別方法を特定物質の検知の一つのステップとして採用すれば、偽信号による検査ミスの低減を図ることが容易とな

り、検査の高信頼化と迅速化が達成できる。 (実施例)

以下、本発明の実施例を図面を用いて説明する。 実施例1:

まず、第1図により、本発明の第1の実施例を 説明する。なお、本実施例は、本発明により特定 物質を検知する一般的な場合を示す実施例である。

実施例2:

次に、第2回を用いて、本発明のより具体的な 第2の実施例をさらに詳しく説明する。なお、本 実施例では、被検査物中に含まれている爆発物を 検知する場合について述べる。

第2回において、プローブコイル6はラジオ波 発掘・検波暴7に接続されている。プローブコイ ル6により外部に放出されるラジオ波磁場の周波 数は、周波数回整器8によりコンデンサの容量を 変化させることで、所室の値に設定できる。また、

このときの検知信号強度をS。とする。次いで、野磁場電源 3 、により野磁場発生コイル 5 、に直流電流を供給し、被検査物 1 に直流磁場を印加した状態で、上記したスピン選移検知ステップを繰り返し、そのときの検知信号強度をS。とする。

上記ラジオ波発扱・検波器7において検出される 発振電圧は、増幅器9により増幅され、信号表示 装置10に表示される。また、上記周波数調整器 8における設定周波数を、例えば爆発物に特有な 化学構造下での、窒素14の核四重極共鳴の極動 数に一致させておく。そして、プローブコイル6 を被検査物1の周囲で移動させると、被検査物1 に含まれる爆発物11の付近にプローブコイル6 が来たときに、ラジオ波発振・検波器7のそのプ ローブコイル 6 を含む同調回路のコンダクタンス が、編発物11中の窒素14の磁化率の実数成分 (吸収成分)に応じて変化する。この変化により、 ラジオ波発研・検波器7の発掘電圧が変化し、そ の発掘電圧が増幅器9で増幅され、信号表示装置 10によりその発掘電圧の変化が検出・表示され て、爆発物11の存在を検知できる。

以上は、被検査物1の中に真に爆発物11が含まれている場合の動作であるが、ピエゾ効果を示す有機・無機化合物が爆発物11に代って被検査物1に含まれている場合には、ラジオ波発振・検

波器7はピエソ効果により発生した誤起電磁波を 検知し、あたかも爆発物が存在するかのように信 号表示装置10に発根電圧の変化が検出・表示さ れ、誤判所を招くことになる。そこで、本実施例 では、信号表示装置10に有意な発掘電圧変化が 見られた場合、静磁場電源3′によって静磁場発 生コイル5′に直流電流を供給し、被検登物1に 直流磁場を印加した状態で、上記検知ステップを 繰り返す。その結果、静磁場印加時に信号表示装 置10に表示される発振電圧が、参磁場非印加時 の発振電圧に比べてなんら変化が見られない場合、 上記見扱電圧の変化は、被検査物1中に含まれる ピエゾ効果を有する有機・無機化合物に起因する 偽信号、あるいは外来の商用放送、船舶無線、ア マチュア無線等に起因する偽信号であると断定で き、これによって、被検査物の開射検査などに要 する無駄時間の短縮、そしてなによりも非破壊検 査の高信頼化が可能になる。また、この効果は、 ラジオ波発振・検波器7として超再生式発振・検 波器など、外来雑音を拾いやすい高感度検知器を

利用する場合、特に顕著である。

実施例3:

次に、本発明の第3の実施例を説明する。本実 施例は、さらに、プローブコイルに、パルスラジ オ発生器と、ラジオ領域の現象に追従しうる高速 検出器とを接続した構成の装置を用いるものであ り、その装置構成を第3回に示す。

いて基準発展部14からの信号を用いて位相検波され、その出力は高速A/Dコンパータ20によりディジタル信号に変換されてコントローラ5に入力され、その結果はCRT21に表示される。また、偽信号弁別用の静磁場発生コイル5′と、その電源である静磁場電源3′とがあり、致電源3′のオンオフはコントローラ5により制御される。

ことができる。例えば、90°パルス(核スピン の向きを90 回転させるパルス、以下同様)に 引き続き、て砂の時間経過後に180°パルスを 照射すると、2ヶ秒後にスピン・エコーが生じ、 自由誘導減衰信号が再結係誘起されるので、2度 目のパルス服射後の自由誘導減疫信号を罰定すれ ば、検出系の不感時間がで砂程度であっても、感 皮を損なうことなく測定が行える。今の例では [90°---180°] という2パルスを利用 する場合を示したが、これ以外にも従来周知の種 々のパルス列を用いて、爆発物11中の窒素14 模の核四重極共鳴を検出することは可能である。 ここで、パルスラジオ彼を用いることの利点は、 高強度の、すなわち振幅の大きなラジオ波を被検 夏物 1 に照射できることである。つまり、ラジオ 波強度が高いため高感度化が図れると同時に、プ ローブコイル17から離れた、被検査物1中の深 い位置にある爆発物11まで検知することが可能 である.

特開平4-64046(ア)

本実施例の構成で、静磁場を印加しない場合に、 爆発物11としてヘキソーゲン200grを用い、 ・ その窒素14核のNQRの90°パルス照射後の 自由誘導減衰信号を観測した結果を、第4回(a) に示す。観測周波数は約5 M 位の + + 線に相当す る。また、静磁場電源3~から電流を供給して、 5 G の静磁場を静磁場発生コイル 5 ′ により発生 し、これをヘキソーゲン試料に印加したときの。 **窒素14枚のNQRの90° パルス限射数の自由** 誘導減衰信号を觀測した結果を、第4図(b)に 示す。同图から、静磁場の印加によって信号強度 は著しく減少しており、たかだか5Gの磁場の印 加にもかかわらず、そのNQR信号に及ぼす効果 の大きいことがわかる。一方、ピエソ効果を有す る有機化合物、例えばグルタミン酸ナトリウムの 散粉末結晶を試料として用い、 静磁場を印加せず に、上記と同様な氨胞を行ったとき、第4回 (a) に示した自由誘導減衰信号160に類似の形状を もつ信号を与える。しかし、この信号は、静磁場 を印加したときも、その強度、形状を全く変える

ことはなく、真のNQR信号が示す第4回(a)、(b)の変化が現れないので、偽信号と判断できる。このように、静磁場を被検査物1に印加する方法は、振聞信号が真にNQR信号であるかどうかを判定する、簡便で確実な方法であることを示している。

英庭例4:、

次に、本発明の第4の実施例を説明する。本実施例は、核四重福共鳴装置とX線検査装置とを組み合わせた危険物を検知する検知システムに適用した例であり、その構成を第5回に示す。

第5回において、検知システムは、X線発生装置104、X線透過用スリット105、被検室物移動用治具106、X線検知用センサ107、およびX線検知用モニタ108からなるX線透過型検査装置に、ラジオ波発生装置101、ラジオ波吸収測定装置、103、静磁場電源31、静磁場発生コイル51を併設した構成になっている。

被検査物109中の金属性危険物、例えば銃火

器や鉄パイプ等に密封された爆発性危険物は、X **暴散乱強度が著しく高いため、 X線検知用モニタ** 108上で、これらの危険物をその形状から容易 に検知することが可能である。しかし、上記被検 査制109中に X 線 散乱強度が低い被状、粉末状、 あるいはプラスチック状の有機物あるいは無機物 からなる爆発性危険物が含まれている場合には、 上記入装造過型検査装置では、これらの爆発性危 検物を又築検知用モニタ108上の明瞭な彫とし て検知することは困難である。この場合には、上 配危険物に固有な特定ラジオ波吸収の有無ならび にその強弱を、ラジオ波発生装置101、ラジオ 波照射検知用コイル102、ラジオ波吸収勘定装 置103によって検知すればよい。すなわち、節 磁場を印加しない状態下で、被検変物109中の 検知対象物質、例えばヘキソーゲンを主成分とす るプラスチック爆弾に固有なラジオ波をラジオ波 発生装置101で発生させ、ラジオ波照射検知用 コイル102を用いて被検査物109に服射した ときのラジオ波吸収の有無をまず調べる。このと

き、ラジオ波吸収測定装置103に吸収がなけれ ば、被検査物109にはヘキソーゲンは含まれて いないと判定できる。一方、ラジオ波吸収測定装 置103が吸収を示した場合には、その吸収強度 をS。とする。次いで、静磁場電源3′、静磁場 発生コイル5′により被検査物109に静磁場を 印加した状態下で、上記したラジオ被吸収有無の 検査操作を繰り返す。そのときにラジオ波吸収期 定装置103により得られる吸収強度をSiとす ると、S。に比べてS」が有意な範囲で減少したと き、彼検査物109にヘキソーゲンが含まれてい ると断定できる。一方、SiがSiに比べて変化し ない場合は、ラジオ波吸収測定装置103によっ て選定された吸収は、外来ノイズなどに代表され る偽信号であると断定でき、その後の被検査物 109の開封検査などの煩わしい手続きをふむ必 要がなくなる。このため、検査時間の短縮、なら びに検査の高信頼化を容易に行うことができる。

また、本実施例によれば、上記の説明から明ら かなように、被検査物中に含まれる危険物の形状

特開平4-64046(8)

だけでなく、その物性、組成までも総合的に検知できるため、従来のX線通過型検査装置では見容としやすかった抜状、粉束状あるいはプラスチック状の有機物もしくは無機物からなる場発性危険物をもれなく検知できるという効果がある。

〔発明の効果〕

4. 図面の簡単な説明

第1四~第3回はそれぞれ本発明の第1~第3

の実施例で用いる検知装置の構成図、第4図は第 3 図の構成の検知装置によりヘキソーゲンの登業 1 4 核の核四重極共鳴を観測した結果を示す図、 第5 図は本発明の第4 の実施例で用いる検知システムの構成図である。

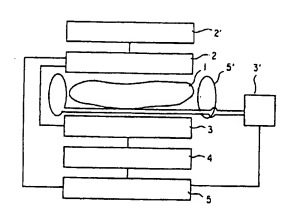
く符号の説明)

1 …被検査物

3′…静磁磁量源

5′…野磁場発生コイル

代理人弁理士 中村 鈍之助



2……スピン連移検出株

2******表示装置

3 ----- 电磁波照射装置

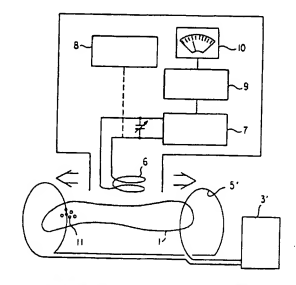
3'----静磁场电源

4------投定环

5・・・・・コントローラ

5'----静磁場を生コイル





1…被検查物

B…-周波数调整器

3'---静磁场电源

19---增福器

5'---静磁蝎祭生习化

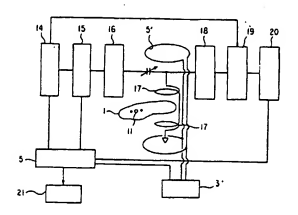
10…信号表示装置 11…爆発物

6---7*ロープコイル

7····与沙オ波轮振·検波器

第 2 図

特閒平4-64046 (9)



1……被按全物

3~~好磁场电源

5---- 3 > 10-5 5'---静磁场亮生21心

川…-海圣物

14----基準亮振器 15・・・・パルスブート

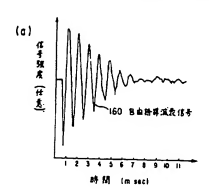
16…更力增福品

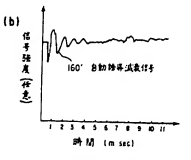
17…照射3% 18--7"17>7"

19…位相横准器

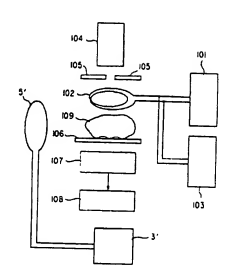
20…あ返 4/0 コンパータ 21 --- CRT

第3図





第 4 図



1 101・・・・ラジオ 波 老生长星

102…・ラジオ波然射検知用2化

103……ラジオ流吸収測定表置 104 ···· X 粮餐生长量

105----X 株选通用スリット

106……被救全物移動用治具

107・・・・X 観検知用を対

108…以無検如用モニテ

109…被検查物

31....种磁场电源

51…一种磁场影生24儿

第 5 図

Patent H04-064046

TITLE: Method and apparatus for detecting specific substances

CLAIMS

- 1. A method, for detecting specific substances, comprising (1) an operation step to place the substance to be detected to a set position, (2) an operation step to detect the spin transition by irradiation of electromagnetic wave which energy is close to the spin transition energy of the nuclei in the substance, said spin transition occurring between the spin energy states caused by the electric coupling interaction between nuclei and the gradient of local crystalline electric filed in the material, and (3) an operation step to detect the existence of the specific substances in the object to be inspected, said method having an operation step for judging the authenticity of NQR derivation of an observation signal.
- 2. The method of claim 1, wherein said step for judging the authenticity of NQR derivation of an observation signal further comprises (1) a sub-step to apply static magnetic field onto the object to be inspected during irradiation of said electromagnetic wave, and (2) a sub-step to compare the signals detected by a spin transition detector with and without applying the static magnetic field.
- 3. The method of claim 1, wherein said step for judging the authenticity of NQR derivation of an observation signal further comprises a sub-step to compare between the spin relaxation time characteristics of the specific substances and the spin relaxation time of the signal observed in the step of detecting the spin transition.
- 4. The method of either claim 1 or 3, wherein said method for detecting specific substances utilises the spin energy splitting caused by the electric coupling interaction between the nuclear quadrupole moment of the nuclei and gradient of the local electric filed in the material.
- 5. The method of claim 4, wherein said method for detecting specific substances is capable of judging the existence of explosive materials in the object to be inspected, by tuning the frequency of the electromagnetic wave irradiated to the object, into at least one of the NQR frequencies in nitrogen 14 and chlorine 35 nuclei.
- 6. An apparatus for detecting specific substances comprising (1) a probe coil which irradiates electromagnetic wave onto the object to be inspected as well as detects electromagnetic wave, (2) an oscillator detector which is connected to the said probe coil to generate and detect electromagnetic wave, (3) a means to tune the irradiation frequency into the NQR frequency of atoms located in specific chemical structures in the object to be inspected, (4) a means to detect the change in the conductance of tuning circuit in the oscillator detector, and (5) a means to display the change in the conductance when tuned into the NQR frequency, said apparatus having a means to apply static magnetic filed onto the object to be inspected.
- A system comprising (1) an X-ray detection device which further comprises an X-ray generator, a means to irradiate X-rays onto the object to be inspected, an X-ray detector and a monitor to display the signal of the X-ray detector, (2) a radio-

wave absorption measurement device which further comprises a radio-wave generator, a radio-wave irradiation detection coil, and a means to measure the absorption of radio-wave by specific substances in the object to be inspected, and (3) capability of detecting specific substances in the object to be inspected by using the information of the absorption of X-rays and radio-wave, said system having a means to apply static magnetic filed onto the object to be inspected.

- 8. The system of claim 7, wherein said radio-wave absorption measurement device measures the NQR signal in the specific substances in the object to be inspected.
- The system of claim 8, wherein said device to measure NQR frequency of the specific substances measures at least one of the NQR frequencies in nitrogen 14 and chlorine 35 and 37 nuclei.

TECHNICAL FILED

[Industrial applications] This invention relates to the method and apparatus for detecting non-destructively specific substances from a mixture of many substances in the object to be inspected, and more particularly to the method and apparatus suitable for highly reliable detection of prohibited goods such as drugs and plastic bombs.

PRIOR ART

X-ray inspection systems, which are conventionally used as inspection apparatus to find dangerous goods in the carry-in luggage on aircraft and transportation materials, can detect materials having a high X-ray absorption coefficient such as metallic swords and metallic small arms, as clear images on monitor screens, and are used for the prevention of aircraft hijack. This kind of prior art is disclosed, for example in the JP pat. No. S61-18447. On the other hand, there is an invention related to the method and apparatus for detecting prohibited materials by measuring NQR absorption of, for example, nitrogen 14 nuclei in the prohibited materials. One example of such a method and system is disclosed in JP pat. No. H01-160751. The method, however, is highly selective in terms of detection of specific substances, due to the fact that it relies on the NQR frequency characteristics of each material.

TECHNICAL PROBLEMS

Within said conventional techniques, X-ray detection systems have difficulty in detecting arms and dangerous goods which do not have metallic components, and are not capable of detecting substances which have no particular forms or shapes such as plastic bombs and drugs, due to the fact that the X-ray detection systems rely on X-ray scattering phenomena.

On the other hand, the detection method which utilises NQR is independent of the forms and shapes of the substances, because NQR signal detected is characteristics of the specific substances. As such, the NQR method can detect substances which have no particular forms or shapes such as plastic bombs and drugs. However, the NQR method sometimes makes false detection due to the occurrence of false signals. One of the

reasons for the occurrence of false signals is because organic compound crystals often have piezo-electric properties, even when the crystal is not a component of prohibited substances. Due to the piezo electric effect, the electric vector component of irradiated electromagnetic wave induces mechanical vibration in the crystals, inducing oscillation of electric dipole moment which further emits electromagnetic wave out of the crystals. Since the frequency of the emitted electromagnetic wave coincides with the frequency of initial electromagnetic wave, the piezo electric effect can cause false NQR signal even when true NQR response is absent. Another reason for the occurrence of false signals is the fact that the NQR signal is significantly weak, normally in the range from sub micron to micron volt, and hence highly sensitive amplification with gain of $100 - 130 \, \mathrm{dB}$ is required. This fact is problematic, because weak signals deriving from commercial broadcasting and other radio transmission can be amplified and mistakenly detected as NQR signals. Those false signals cause false judgment during inspection, reducing the efficiency of the inspection through-put.

One of the purposes of this invention is to provide a method and apparatus which enables non-destructive and highly reliable detection of specific substances which are mixed with other substances in the object to be inspected.

Another purpose of this invention is to provide a new NQR detection system with improved reliability, which enables detection of prohibited goods even when they are made from organic or inorganic matters in liquid, powder or soft clay (plastic) forms, so that safe, efficient and highly reliable operation to remove dangerous goods in the object to be inspected is carried out, and safe transport operation of airplanes and ships is guaranteed.

MEANS

Said first purpose can be achieved by adding a new step to judge the authenticity of NQR derivation of an observation signal, into the steps to detect the prohibited goods, by means of detection of NQR signal derived from the atoms in the prohibited goods.

Said second purpose can be achieved by introducing a new means to judge the authenticity of NQR derivation of an observation signal, to the system which comprises transmission-type X-ray inspection apparatus, a radio-wave generation device, a radio-wave transmitting/receiving coil and a radio-wave absorption measurement device, so that, by using information of both the shapes and substances of the prohibited goods, comprehensive inspection producing highly reliable results can be achieved.

One example of the method to discriminating and judging the authenticity of NQR derivation of the signal observed comprises a step to apply static magnetic filed onto the object to be inspected and a step to compare the signals detected by a spin transition detector with and without applying the static magnetic field.

OPERATION

An NQR method utilises the detection of spin transition between spin energy states split by the electric coupling interaction between the gradient of the local electric filed in the material and the spin of a nucleus which nuclear spin is larger than 1 and nuclear quadrupole moment is not zero. Assume the specific substance to be detected consists of a fine crystalline powder. (The prohibited goods to be detected by NQR methods, such as drugs and plastic bombs, are often fine crystalline powders.) When external magnetic filed is not applied to the substance, the widths of the spin energy splitting are the same for all the fine crystallites, and thus, NQR signals can be observed as a sum of the signals from the entire sample. On the other hand, when external magnetic filed is applied, the widths of the spin energy splitting are dependent on the angle between the directions of crystal axis and applied magnetic filed. In other words, NQR absorption frequency varies from crystallite to crystallite under the external magnetic filed. Also, since the orientational distribution of the crystal axis is thought to be uniform in the substance to be detected, the NQR signal is cancelled out a sum of the signals from the entire sample. Moreover, applied static magnetic filed does not affect the false signals created by the piezo effect and externally derived noises such as commercial broadcasting and other radio transmission. Therefore, when a NQR signal under no static magnetic filed does not show any change after applying static magnetic field, the NQR signal observed can be judged as a false signal. As such, the method to apply static magnetic filed under the condition of NQR spin transition is an efficient and accurate method to judge the authenticity of NQR derivation of the signal observed.

It is to be noted that, as the strength of static magnetic filed to be applied in this method, the range from several Gauss to several tens Gauss is sufficient. This field intensity is too weak to cause damage onto magnetic cards, magnetic tapes, watches, etc., and hence will not cause any problems in actual application of this method onto luggage inspection apparatus.

The method to discriminate and judge the authenticity of NQR signals by applying static magnetic filed has been thus described. There are other methods to discriminate and judge the authenticity of NQR signals, i.e., the methods utilising the nature of NQR response itself.

One of such methods can utilise the information about resonance frequency. For example, when a nitrogen 14 nucleus is in the gradient of local crystalline electric filed. three NQR response signals, namely v_0 , v_1 , and v_2 in the ascending order in frequency, can be observed. When the NQR signals at the frequency of v_2 , and v_3 are detected with applied static magnetic field of v_2 , and v_3 in frequency, respectively, then these two NQR signals can be judged as not false signals derived from external noise sources. However, since the piezo effect can still induce false signals at these frequencies, it is not possible to judge these two signals as true. Therefore, the method utilising the information about resonance frequency in this manner is not usable.

Another method which utilizes the nature of NQR response itself is to use decay-recovery characteristics of NQR response signal. A pulse-NQR method, one of the methods to measure NQR response signals, is such a method that a pulse electromagnetic wave is

applied to the specimen and the signal induced by the pulse wave is detected. The induced signal detected with the pulse NQR method shows decay as a function of time with a time constant Ta. This time constant is characteristic of the specimen. Take NQR response of Nitrogen 14 nuclei, for example. The ν_+ absorption line of Hexogen (a major component of plastic bomb) has a Ta value of 830 µsec. The ν_+ absorption line of hexamethylenetetramine has a Ta value of 420 µsec. As such, NQR response of Nitrogen 14 nuclei shows different Ta values specific to substances. On the other hand, the level of external noises such as commercial broadcasting, wireless communication between vessels and personal long distance wireless communications is almost constant over the time period of the measurement of pulse NQR response, and hence does not have such an decay-characteristic-time-constant as for the NQR response time constant of aforementioned hexogen and hexamethylenetetramine, which helps distinguish these external noises from true NQR signals. Also, the piezo effect has an decay constant characteristics of the electric circuit system represented by the step response time constant of detector circuits, and hence is easily distinguished from the true NQR signals.

Thus, as the methods of judging the authenticity of NQR signals, a method of applying external static magnetic field and a method of comparing decay time constants of NQR response have been explained. By using these methods as one of the steps to detect specific substances, detection mistakes caused by false signals can be easily prevented, and high reliability and efficiency of inspection can be achieved.

EXAMPLES

[Example 1]

Example 1 of this invention is explained using the Drawing 1. Example 1 is for general cases to detect specific substances using this invention.

In Drawing 1, the detection system comprises a controller 5 which controls the overall function, a setting device 4 which sets the frequency and sweeping sequence of electromagnetic wave irradiated onto the object to be inspected in accordance with the controller 5, an electromagnetic wave irradiation device 3 which generates and irradiates electromagnetic wave in accordance with the frequency and sweeping sequence set by the setting device 4, and a spin transition detector 2 which detects the spin transition in the object to be inspected 1, caused by NQR resonance induced by electromagnetic wave irradiated by the electromagnetic wave irradiation device 3.

The spin transition detector 2 and electromagnetic wave irradiation device 3 can be equipped with a transmission coil and a reception coil, respectively. Or, the electromagnetic wave irradiation device 3 can have a coil which does both transmission and reception of signals.

The electromagnetic wave irradiation device 3 irradiates electromagnetic wave having an energy corresponding to the spin transition energy of the specific substances to be detected in the object to be inspected 1. The setting device 4 sets the frequency and

sweeping sequence of electromagnetic wave to be irradiated. The electromagnetic wave irradiation device 3 is capable of irradiating electromagnetic wave having a frequency range from several kHz to several hundreds GHz.

In order to detect substances having nitrogen 14 nuclei in the object to be inspected, for example, the controller 5 first instructs the setting device 4 to carry out the frequency sweep of the electromagnetic wave in a radio-wave region (from about 300kHz to 8MHz) which frequency corresponds to the spin transition energy of nitrogen 14 nuclei. Next, the electromagnetic wave irradiation device 3 irradiates the electromagnetic wave onto the object to be inspected. Finally, the spin transition detector 2 detects the spin transition of nitrogen 14 nuclei, and hence the explosives in the object to be inspected 1 is detected. The results of the detection is displayed on the display 2'.

The intensity of the detected signal at this time is denoted by S_0 . The detection of spin transition is repeated subsequently, with a DC magnetic field applied on the object to be inspected 1, by supplying a DC current to a static magnetic filed generator coil 5' by a static magnetic field power supply 3', and the intensity of the detected signal at this time is denoted by S_1 . The signal intensities S_0 and S_1 are then compared with each other by the controller 5. If S_1 shows meaningful change from S_0 , it is judged that the signal detected without static magnetic filed is in fact the true signal derived from spin transition of the nitrogen 14 nuclei. In this manner, prevention of detection mistakes caused by false signals derived from the piezo effects or external noises can be achieved, which leads to shortened inspection time and high through-put rate of the inspection operation.

[Example 2]

Next, the second example of this invention is explained in detail using Diagram 2. In this example, the case for detecting explosives in the object to be inspected is explained.

In Diagram 2, a probe coil 6 is connected to a radio-wave transmitting/receiving device 7. The frequency of radio wave transmitted out of the probe coil 6 can be set to a desired value by changing the capacitance of the condenser by a frequency controller 8. The oscillation power detected by the radio-wave transmitting/receiving device 7 is amplified by an amplifier 9, and is shown on the signal display device 10. The frequency set by the frequency controller 8 is coincided with, for example, the NQR frequency of nitrogen 14 nuclei in the chemical structure specific to explosive materials. When the probe coil is moved around the object to be inspected 1 and the probe coil comes in the vicinity of the explosive substance 11 in the object to be inspected 1, then, the conductance of the tuning circuit, which is in the radio-wave transmitting/receiving device 7 including the probe coil, changes according to the real part (i.e. absorption component) of the magnetic susceptibility of nitrogen 14 nuclei in the explosive material 11. This change in conductance further changes the irradiation power of the radio-wave transmitting/receiving device 7, which is amplified by the amplifier 9, and is shown on the signal display device 10. The explosives 11 in the object to be inspected 1 can be thus detected.

The above explanation is for the case where explosive 11 is actually contained in the object to be inspected 1. When some organic or inorganic materials which show the piezo effect are contained, instead of explosives 11, in the object to be inspected 1, then the radio-wave transmitting/receiving device 7 detects the false electromagnetic wave induced by the piezo effect, and the signal display device 10 shows the change of oscillation powder as if there was explosives in the object to be inspected, resulting in occurrence of false detection. In order to avoid this scenario, in this example, when the signal display device 10 shows meaningful change of oscillation powder, the aforementioned detection of spin transition is repeated with a DC magnetic field applied on the object to be inspected 1, by supplying a DC current to a static magnetic filed generator coil 5' by a static magnetic field power supply 3'. As a result, if the oscillation power shown on the display 10 does not show any change by the applied static magnetic field, then the signal on the display 10 is judged as a false signal derived from the piezo effect or external noises such as commercial broadcasting and other radio transmission. This method enables faster inspection by cutting the time wasted on opening the luggage to be inspected, and, more importantly, enables more reliable non-destructive inspection. This method is particularly useful when the radio-wave transmitting/receiving device 7 is composed of highly sensitive detection devices such as a super regenerative detector which can readily pick up external noise signals.

[Example 3]

Example 3 uses a system where the probe coil is further connected with a pulse radio generator and a fast detector which can follow the fast phenomena in radio frequency ranges, as shown in Diagram 3.

In Diagram 3, a base oscillator 14 generates a radio wave having a frequency characteristic of specific substances. The radio wave is modulated into a single RF pulse or a train of many RF pulses which are controlled in terms of phase and time in a conventional manner. These control sequences are pre-set in the controller 5. The RF pulse or a train of RF pulses are amplified by the power amplifier 16 to the power level which is sufficient to induce spin transitions in the explosives 11 in the object to be inspected 1, and then efficiently irradiated onto the object 1. A NQR signal, which is detected by a probe coil, is amplified by a pre-amplifier 18, and is phase-detected by a phase-detected by a probase-detected signal is further modulated into a digital signal by a fast A/D converter 20 and is inputted into the controller 5. The result is displayed on the CRT 21. In the system, there is a static magnetic field generation coil 5' for discriminating false signals, and a static magnetic field power supply 3' as a power source of the coil 5'. The on/off of the power supply 3' is controlled by the controller 5.

When the pulse irradiated onto the object 1 is a single RF pulse, the explosives 11 can be detected by measuring the free induction decay which is derived from nitrogen 14 nuclei after cutting off the RF pulse. However, the signal of the free induction decay derived from nitrogen 14 nuclei is very weak, typically from several μV to several tens μV , and the life time is as short as several μV to several tens μV . For this reason, the detection

systems such as the pre-amplifier 18 and the phase-detector 19 need to have a very short dead time and low noise.

On the other hand, when the pulse irradiated onto the object is a train of pulses, the dead time in the detection system can be slightly longer. For example, when a 90° pulse (the pulse which rotates the nuclear spin by 90 degrees) and a 180° pulse are irradiated in that sequence with a time interval of τ sec, a spin echo occurs after 2 τ sec and the free induction decay signal is induced recursively. Therefore, if the free induction decay signal after the irradiation of the second pulse is measured, the detection sensitivity is retained even if the dead time of the detection system is about τ sec.

In this example, two pulses having a sequence of $(90^{\circ}-\tau-180^{\circ})$ are used. Other pulse sequences which are known conventionally can also be used to detect NQR signals from nitrogen 14 nuclei in the explosives 11. The merit of using pulse radio wave is that high intensity radio wave, i.e., radio wave having a large amplitude, can be irradiated on to the object 1. This high intensity of the pulse enables detection of the explosives with high sensitivity, even when they are buried deep in the object 1, far away from the probe coil 17.

Drawing 4(a) shows the free induction decay of the NQR signal of nitrogen 14 nuclei in 200g of Hexogen (used to represent an explosive material), measured after irradiation of a 90° pulse without applying static magnetic field. The observed frequency is approximately 5 MHz which corresponds to the ν_+ line. Drawing 4(b) shows the free induction decay signal of nitrogen 14 nuclei in Hexogen, measured after irradiation of a 90° pulse with applying 5 Gauss of static magnetic field onto Hexogen by the static magnetic filed generation coil 5. It is evident in Drawing 4(b) that the signal intensity drastically decreased with applying static magnetic filed, and that the static magnetic filed of only 5 Gauss was sufficient to have a large effect on the NQR signal. In contrast, when the same measurement was performed onto a fine crystalline powder of sodium salt of glutamine acid, which shows the piezo effect without applying static magnetic field, the signal appeared similar to the free induction decay signal 160 in Drawing 4(a). However, this signal did not change the intensity and profile when static magnetic field was applied, though the change from Drawings 4(a) to 4(b) is expected for true NQR signals. Therefore, this signal can be judged as a false one. Therefore, the method to apply static magnetic filed onto the object to be inspected 1 is a simple but reliable method to judge the authenticity of NQR derivation of an observation signal.

[Example 4]

Example 4 explains the system which comprises a combination of a NQR device and an X-ray inspection device to detect dangerous materials. Drawing 5 shows a configuration of such a system.

As shown in Drawing 5, the detection system comprises an X-ray transmission type inspection device further consisting of an X-ray generator 104. X-ray transmission slits 105. a device to convey the object to be inspected 106. an X-ray sensor 107 and an X-ray

detection monitor 108, equipped with a radio-wave generator 101, a radio-wave transmitting/receiving coil 102, a radio-wave absorption measurement device 103, a static magnetic field power source 3' and a static magnetic field generator coil 5'.

Metallic dangerous materials in the object to be inspected 109, such as metallic fire arms and explosives sealed in metal pipes, can be easily detected because of their shapes appeared on the X-ray detection monitor 108, due to the fact that their X-ray scattering intensity is very high. However, if the explosives are made of organic or inorganic materials having a low X-ray scattering intensity in liquid, powder or plastic forms, the explosives are not readily detectable as a clear image on the X-ray detection monitor 108 by using the aforementioned X-ray transmission type inspection system. Instead, detection of the absorption of radio-wave at frequencies characteristic of the dangerous materials can be performed by using the radio-wave generator 101, the radio-wave transmitting/receiving coil 102 and the radio-wave absorption measurement device 103. For example, as the first step, a radio wave, which has a frequency characteristic of plastic bombs made of Hexogen as a major ingredient, is generated by the radio-wave generator 101, and the absorption intensity of the radio wave irradiated onto the object 109 is measured by the radio-wave transmitting/receiving coil 102. If there is no absorption detected by the radio-wave absorption measurement device 103, then it can be judged that the object 109 does not contain Hexogen. If some absorption is observed, the absorption intensity S0 when static magnetic filed is not applied, and the absorption intensity S1 when static magnetic field is applied onto the object 109 by the static magnetic field power source 3' and the static magnetic field generator coil 5', are compared. If S1 shows meaningful decrease from S0, then it is judged that the object 109 contains Hexogen. On the other hand, if S1 does not show change from S1, then the signal observed is judged as a false signal derived from external noises etc., and the tedious procedure to open the object 109 for inspection can be omitted. Hence, the inspection can easily become more reliable and efficient.

As explained above, by using the method shown in this example, comprehensive detection of dangerous materials can be made by using not only the shape but the physical properties and chemical compositions of the materials. As such, explosive materials, which are made of organic or inorganic compounds having a low X-ray scattering intensity in liquid, powder or plastic forms and hence can not be easily detected by conventional X-ray transmission type inspection devices, can be detected without fail.

[Effect of invention]

According to this invention, for the detection of specific substances in the object to be inspected using a NQR device or a combination of a NQR device and an X-ray transmission-type inspection device, a new step is introduced to judge the authenticity of NQR derivation of the signal that is measured in a step to detect a spin transition, so that the inspection can be significantly more reliable, which enables faster inspection by cutting the time wasted on opening the luggage to be inspected, leading to significant improvement of the through-put rate of the inspection.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

Drawings 1-3 show the configuration of the systems used to explain the examples 1-3. Drawing 4 shows the NQR signal for nitrogen 14 nuclei in Hexogen observed using the detection system in example 3.

Drawings 5 shows the configuration of the systems used to explain the examples 5

Drawing :

- 1 Object to be inspected
- 2 Spin transition detector
- 2' Display device
- 3 Electromagnetic wave irradiation device
- 3' ... Static magnetic field power supply
- 4 Setting device
- 5 Controller
- 5' Static magnetic field generation coil

Drawing 2

- 1 Object to be inspected
- 3' Static magnetic field power supply
- 5' Static magnetic filed generation coil
- 6 Probe coil
- 7 Radio-wave transmitting/receiving device
- 8 Frequency controller
- 9 Amplifier
- 10 Signal display device
- 11 ... Explosives

Drawing 3

- 1 Object to be inspected
- 3' Static magnetic filed power supply
- 5 Controller
- 5' Static magnetic field generation coil
- 11.... Explosives
- 14.... Base oscillator
- 15.... Pulse gate
- 16.... Power amplifier
- 17.... Irradiation coil
- 18.... Pre-amplifier
- 19.... Phase detector
- 20.... Fast A/D converter
- 21.... CRT

Drawing 4

X-axis Time

Y-axis Signal intensity (arb. units) 160 & 160' Free inductive decay signal

Drawing 5

Drawing	3 3
101	Radio-wave generator
102	Radio-wave transmitting / receiving device
103	Radio-wave absorption measurement device
104	X-ray generator
105	X-ray transmission slits
106	Device to convey the object to be inspected
107	X-ray sensor

108 X-ray detection monitor
3' Static magnetic field power supply
5' Static magnetic filed generation coil